(no family)

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-169185

(43)公開日 平成5年(1993)7月9日

(51) Int.Cl. ⁵		識別記号	庁内整理番号	FΙ		技術表示箇所
B 2 2 C	1/18	C	8315-4E		•	
C 0 1 G	25/02	•	8516-4G			
C 0 4 B	35/00	107	8924-4G			

審査請求 未請求 請求項の数2(全 5 頁)

(21)出願番号 特願平3-341066 (71)出願人 000003986 日産化学工業株式会社 東京都千代田区神田錦町 3 丁目 7 番地 1 (72)発明者 山崎 博幸 千葉県船橋市坪井町722番地 1 日産化学工 業株式会社中央研究所内 (72)発明者 木村 裕 千葉県船橋市坪井町722番地 1 日産化学工 業株式会社中央研究所内

(54) 【発明の名称】 活性金属精密鋳造用無機バインダー及び鋳型材

(57)【要約】

【目的】 作業性良好で、かつ、鋳造後、金属表面の酸素汚染を最小限にとどめ、しかも、1100℃の焼成で鋳型の強度が低下しない、活性金属の精密鋳造用無機パインダー及び鋳型材の提供にある。

【構成】 耐火物粉末、有機パインダー、無機パインダー、界面活性剤および消泡剤等からなるスラリーを使用する活性金属精密鋳造用鋳型材において、無機パインダーが、粒子径2~20mμで、かつ、pH7~12の間で安定なカルシア若しくはマグネシアが固溶したジルコニアゾルまたは、希土類元素が固溶したジルコニアゾルであることを特徴とする無機パインダー及び活性金属精密鋳造用鋳型材。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ジルコニアゾルよりなる活性金属精密鋳造用無機パインダーにおいて、ジルコニアゾルが、粒子径2~20m μ で、かつ、pH7~12の間で安定なカルシア若しくはマグネシアが固溶したジルコニアゾルまたは、希土類元素が固溶したジルコニアゾルであることを特徴とする活性金属精密鋳造用無機パインダー。

【請求項2】 耐火物粉末、有機パインダー、無機パインダー、界面活性剤および消泡剤等からなるスラリーを使用する活性金属精密鋳造用鋳型材において、無機パイ 10ンダーが、粒子径2~20mμで、かつ、pH7~12の間で安定なカルシア若しくはマグネシアが固溶したジルコニアゾルまたは、希土類元素が固溶したジルコニアゾルであることを特徴とする活性金属精密鋳造用鋳型材。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、活性金属精密鋳造用無機バインダー及びおよび活性金属精密鋳造用鋳型材に関する。

[0002]

【従来の技術】チタン合金に代表される活性金属の鋳造には、1600℃以上の高温で行なわれる事から鋳型材料に高融点の酸化物粉末がフィラーとして要求されるようになり、シリカ、ジルコン等から、より高融点なジルコニア、カルシア等がフィラーとして適用される傾向にある。

【0003】鋳型に焼結強度を付与する無機パインダーとしては、従来、コロイダルシリカを用いる方法(特開昭61-216833号)が一般的であったが、少量で30あっても、パインダーに従来、コロイダルシリカを用いると、シリカがチタン合金を酸化し、チタン合金の表面に汚染層を形成する問題があった。この酸化反応を抑制する手段として、無機パインダーに水性ジルコニアゾルを用いる方法(特開昭58-204865号)が知られている。さらに、塩基性耐火物であるカルシアやカルシア安定化ジルコニアをフィラーとした場合、酸安定化された水性ジルコニアゾルがゲル化を起こしやすい欠点を有しているので、カルシアやカルシア安定化ジルコニアと混合しても長期間安定なゾルとして、塩基性ジルコニアと混合しても長期間安定なゾルとして、塩基性ジルコニタソルを無機パインダーに用いる方法(特開平2-167826号)が提案されている。

700041

【発明が解決しようとする課題】上記の塩基性ジルコニアゾルを用いる方法は、カルシアやカルシア安定化ジルコニアと混合しても長期間安定なことから、作業性は良好である。しかし、鋳型の焼結時、1100℃付近までまでの中間領域において、鋳型の強度が低下するため、特に、複雑形状をもつ鋳型を歩留りよく製造できない欠点を有していた。

【0005】本発明者らは、上記の問題点を解決するため、鋭意研究した結果、無機バインダーとして塩基性のカルシア若しくはマグネシアが固溶したジルコニアゾルまたは、塩基性の希土類元素が固溶したジルコニアゾルを用いる方法において、これらのジルコニア系ゾルの粒子径が特定範囲のものをもちいると作業性良好で、かつ、鋳造後、金属表面の酸素汚染を最小限にとどめ、しかも、1100℃の焼成で鋳型の強度が低下せず、1400℃焼成で高強度を得ることを見出し、本発明を完成した。

【0006】本発明の目的は、作業性良好で、かつ、鋳造後、金属表面の酸素汚染を最小限にとどめ、しかも、 1100℃の焼成で餅型の強度が低下しない、活性金属の精密鋳造用無機パインダー及び鋳型材の提供にある。 【0007】

【課題を解決するための手段】即ち、本発明は、ジルコニア系ゾルよりなる活性金属精密鋳造用無機パインダーにおいて、ジルコニア系ゾルが、粒子径2~20mμで、かつ、pH7~12の間で安定なカルシア若しくはマグネシアが固溶したジルコニアゾルまたは、希土類元素がが固溶したジルコニアゾルであることを特徴とする活性金属精密鋳造用無機パインダーに関する。

【0008】また、本発明は、耐火物粉末、有機パインダー、無機パインダー、界面活性剤および消泡剤等からなるスラリーを使用する活性金属精密鋳造用鋳型材において、無機パインダーが、二次粒子径2~20mμで、かつ、pH7~12の間で安定なカルシア若しくはマグネシアが固溶したジルコニアゾルであることを特徴とする活性金属精密鋳造用鋳型材に関する。

【0009】本発明の無機パインダーとして用いる、ジルコニア系ゾルは、粒子径2~20m μ より望ましくは2~7m μ で、かつ、pH7~12より望ましくは、pH7~10で安定な、カルシア若しくはマグネシアが固溶したジルコニアゾルまたは、希土類元素がが固溶したジルコニアゾルである。本発明で用いる、ジルコニア系ゾルは、例えば、特開昭59-107969号公報に示された方法で得らた、透過型電子顕微鏡法により測定した、粒子径が、2~20m μ で、かつ、pH2~4、濃度10~20%の酸性ジルコニアゾルを、特開平2-167826号公報に示された方法でアルカリ化し、10~40%に濃縮することで得る事ができる。

【0010】本発明の活性金属精密鋳造用鋳型材は次の方法で製造される。濃度を調整して最適化を図った上配の塩基性ジルコニア系ゾルと、耐火物粉末、有機パインダー、無機パインダー、界面活性剤および消泡剤等よりなるスラリーに、あらかじめ、作製したロウ型を浸漬する。その後、スタッコ材とよばれる、耐火物の粉末をふりかけ、乾燥する。この操作を数回繰返した後、脱ロウする。脱口ウ後、1400℃~1600℃で焼成し鋳型

を得る。

【0011】ロウ型を浸漬するスラリー中の塩基性ジル コニア系ゾルの割合は、重量%で10~40%である。 スラリーは、耐火物および、耐火物混合物の粒度分布に 広じて製造する事ができる。耐火物としては、アルミ ナ、ジルコニア、電融カルシア安定化ジルコニア、電融 マグネシア安定化ジルコニア、ジルコン、イットリア、 チタニア、ジルコニウム酸カルシウム、イットリア安定 化ジルコニア、ムライト、セリア、アルミン酸リチウ ム、チタン酸リチウム、アルミン酸カルシウム、ベリリ 10 ア、チタン酸カルシウム、チタン酸マグネシウム、アル ミン酸カルシウム、および、ジルコニアゾルと焼結する 耐火物のうちから選ばれる、一種または、一種以上の耐 火物および、耐火物混合物を用いることができる。

【0012】有機パインダーとしては、ポリ酢酸ビニル エマルジョン、メチルセルロース、ポリアクリル酸エマ ルジョン、ポリビニルアルコール、エチレン酢酸ビニル 共重合体エマルジョン、および、水によく分散する、有 機パインダーのうちから選ばれる、一種または、一種以 としては、ノニオン系界面活性剤、アニオン系界面活性 剤のうちから選ばれる、一種または、一種以上の界面活 性剤を用いることができる。

【0013】消泡剤は、オクタノール、ジエチレングリ コール、などのアルコール系消泡剤、ノニオン系界面活 性剤、および、水系で使用する消泡剤を用いる。スラリ 一の粘度は、上記の成分の濃度を調整して最適化を図 る。スタッコ材としては、粒度が30~200メッシュ の間で、成分が、アルミナ、ジルコニア、電融カルシア ルコニア、ジルコン、イットリア、チタニア、ジルコニ ウム酸カルシウム、イットリア安定化ジルコニア、ムラ イト、セリア、アルミン酸リチウム、チタン酸リチウ ム、アルミン酸カルシウム、チタン酸カルシウム、チタ* *ン酸マグネシウム、アルミン酸カルシウム、および、ジ ルコニアゾルと焼結する耐火物のうちから選ばれる、一 種または、一種以上の耐火物および、耐火物混合物を用 いることができる。

【0014】本発明の塩基性ジルコニア系ソルをもちい た場合、鋳型の焼結時、1100℃付近までまでの中間 領域において、鋳型の強度が低下せず、特に、複雑形状 をもつ鋳型を歩留りよく製造できる。以下に実施例と比 較例をもって本発明をより具体的に説明する。

[0015]

【実施例】

実施例1

(スラリーの製造) 粒子径2~6mμの範囲にあり、か つ、pH10のカルシアを8モル%固溶したジルコニア ゾルを、バインダーに用い、生型を作製し、1400℃ で焼成したのち、形状を観察した。

【0016】鋳型の作製は、以下のロストワックス法に より行なった。ワックスでコーティングした真ちゅう板 (20×150mm) を元型とし、表1に示すスラリー 上の有機パインダーを用いることができる。界面活性剤 20 を、上記の塩基性ジルコニアゾルを用いて作製し、元型 を浸漬した。次に、スタッコ剤(粒状の耐火物、組成は 表2参照)を、浸漬処理した元型の表面にサンディング し、23℃、湿度56%の条件で表2に記載する時間乾 燥した。この浸漬から乾燥操作を6回繰返し行なった後 に、前記と同じスラリーに浸漬のみを行ない、乾燥し た。乾燥終了後、ガスパーナーで真ちゅう板を加熱し、 脱型を行なったが、鋳型の崩壊やクラックの発生もな く、生型を得ることができた。この生型を電気炉で14 00℃1時間焼成し、焼成した鋳型を得た。この焼成鋳 安定化ジルコニア、ベリリア、電融マグネシア安定化ジ 30 型は、変形や層間のはく離も無く、実用に充分適用でき るものであった。

[0017]

【表1】

表1 スラリー組成

ジルコニ アゾル	フィラー ‡ 1		有機バイン	界面活性	消泡剤
, , , ,	1~2回用	3~7回用	ダー ‡2	剤 * 3	* 4
900g	3500g		100g	7 m L	1 m L
900g	-	3500g	100g	7 m L	1 m L

【0018】 * 1 フィラー : 電融ジルコニア(福島製 鋼社製 ジルボンGA325メッシュ品)

- *2 有機パインダー: ヘキスト合成社製 商品名 DM -60
- *3 界面活性剤; ストファーケミカル社製 商品名ピク

ターウエット

* 4 消泡剤; サンノプコ社製 商品名 SN- デイフォ マー5016

[0019]

【表2】

5

表 2 スタッコ材及び乾燥時間

層	スタッコ材	乾燥時間
1	電融ジルコニア *1	3時間
2	同上	同上
3	電融アルミナ *2	同上
4	同上	12時間
5	同上	3 時間
6	同上	3 時間
7		4.8時間

[0020]

- * 1 福島製鋼社製 商品名 ジルポンGA 325 メッシュ品
- * 2 日軽化工社製 商品名 ニッケイランダム 14 メッシュ品

実施例2

(スラリーの製造) 粒子径2~6mμの範囲にあり、かつ、pH10のカルシアを8.3モル%固溶したジルコニアゾルを、バインダーに用い、生型を作製し、1400℃で焼成したのち、形状を観察した。

【0021】鋳型の作製は、以下のロストワックス法に 30 より行なった。ワックスでコーティングした真ちゅう板 (20×150mm)を元型とし、表1に示すスラリーを、上記の塩基性ジルコニアゾルを用いて作製し、元型を浸漬した。次に、スタッコ剤(粒状の耐火物、組成は表2参照)を、浸漬処理した元型の表面にサンディングし、23℃、湿度56%の条件で表2に記載する時間乾燥した。この浸漬から乾燥操作を6回繰返し行なった後に、前記と同じスラリーに浸漬のみを行ない、乾燥した。乾燥終了後、ガスパーナーで真ちゅう板を加熱し、

20 脱型を行なったが、鋳型の崩壊やクラックの発生もなく、生型を得ることができた。この生型を電気炉で1400℃1時間焼成し、焼成した鋳型を得た。この焼成鋳型は、変形や層間のはく離も無く、実用に充分適用できるものであった。

実施例3~4及び比較例1~2

実施例1と同様の方法で、pHを変えた塩基性ジルコニア系ゾルをパインダーに用いて、抗折強度測定用の試験片を作製し、室温で乾燥させたのちの試験片、室温で乾燥後1100℃1時間焼成を行なった後の試験片、及び室温で乾燥後1400℃1時間焼成を行なった後の試験片の抗折強度をそれぞれ測定した。その結果を、表3に示す。

【0022】比較例として、特開平2-167826号公報に提案されている塩基性ジルコニアゾルの中で、粒子径の異なる塩基性ジルコニアゾルを用いて、実施例1と同様の方法で得た試験片を作製し、同様に抗折強度を測定した。その結果を、表3に併せて示す。

[0023]

【表3】

表-3

	ブル		抗折強度 kg/cm²		
	粒径 mμ	pН	室温	1 1 0 0 ℃	1 4 0 0°C
実施例1	2~6	1 0	3 4	1 6	6 4
実施例 2	2~6	1 0	3 3	1 6	6 0
実施例3	2~6	8. 1	3 5	1 5	6 1
実施例 4	2~6	9. 2	3 2	1 5	6 1
比較例1	40~60	1 0	2 9	6	6 0
比較例 2	90~120	1 0	2 9	5	6 3

【0024】実施例1~3における、1100℃での焼 結強度は、比較例1~2における、1100℃での焼結 強度より高く、本発明の効果は明白である。